

PCT ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶ :		(11) Numéro de publication internationale: WO 98/31334
A61K 7/48, 7/06	A1	(43) Date de publication internationale: 23 juillet 1998 (23.07.98)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR	97/024	BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE
(22) Date de dépôt international: 31 décembre 1997 ((31.12.9	(7) GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL,
(30) Données relatives à la priorité: 97/00277 14 janvier 1997 (14.01.97)	1	TI, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevel ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevel eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevel européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE,
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): I [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).	L'ORE/	
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): DUPUIS, [FR/FR]; 15, rue Sevestre, F-75018 Paris (FR). Claude [FR/FR]; 9, rue Edmond Rostand, F- Chesnay (FR).	DUBIE	R, Avec rapport ae recherche internationale.

- (54) Title: COSMETIC OR DERMATOLOGICAL COMPOSITION IN THE FORM OF A GEL CONTAINING IN A MIXTURE AN ASSOCIATIVE COPOLYMER, A SURFACTANT AND A CONDITIONING AGENT
- (54) Titre: COMPOSITION COSMETIQUE OU DERMATOLOGIQUE SOUS FORME D'UN GEL CONTENANT EN MELANGE UN COPOLYMERE ASSOCIATIF, UN TENSIOACTIF ET UN AGENT DE CONDITIONNEMENT INSOLUBLE

(57) Abstract

(74) Mandataire: STALLA-BOURDILLON, Bernard; Nony & Associés, 29, rue Cambacérès, F-75008 Paris (FR).

The invention concerns a cosmetic or dermatological composition for topical application, in the form of an aqueous gel, containing:
(a) at least an associative copolymer selected among the non cross-linked copolymers, of the acrylic type with hydrophobic chain, in a proportion of 0.8 to 20 % by weight relative to the total weight of the composition; (b) at least a surfactant of the non-lonic type in a ratio of 1/20 to 1/5 relative to the associative copolymer, but present in a proportion less than 1 % by weight relative to the total weight of the composition; and (c) at least an insoluble conditioning agent selected among a silicone, a hydrocarbon, a fatty alcohol or a fatty ester, said conditioning agent being present in a proportion of 0.01 to 20 % by weight relative to the total weight of the composition in the form of an aqueous gel has en excellent texture making it easy to grasp for its application on the skin or the hair.

(57) Abrégé

Composition cosmétique ou dermatologique à application topique, sous forme d'un gel aqueux, contenant: (a) au moins un copolymère associatif choisi parmi les copolymères non-réticulés, de type acrylique à chaîne hydrophobe, en une proportion de 0,8 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition, (b) au moins un agent tensioactif du type non ionique dans un rapport de 1/20 à 1/5 par rapport au copolymère associatif, mais présent en une proportion inférieure à 1 % en poids par rapport au poids total de la composition, et (c) au moins un agent de conditionnement insoluble choisi parmi une silicone, un hydrocarbure, un alcool gras ou un ester gras, ledit agent de conditionnement étant présent en une proportion de 0,01 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition. La composition sous forme de gel aqueux présente une excellente texture facilitant sa préhension et son application sur la peau ou les cheveux.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanic	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménic	FL	Pinlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	KR	France	LU	Luxembourg	SIN	Sénégal
AU	Australic	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	CH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolle	UA	Ukraine
BR	Brésil	n.	Israël	MR	Mauritanie -	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	rr	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Vict Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CII	Suisse '	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ.	République (chèque	LC	Sainte-Lucie	RU	l'édération de Russie		-
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	T.R	Libéria	SG	Singapour		

15

20

25

30

35

Composition cosmétique ou dermatologique sous forme d'un gel. contenant en mélange un copolymère associatif, un tensioactif et un agent de conditionnement insoluble.

La présente invention a pour objet une composition cosmétique ou dermatologique, à application topique, se présentant sous forme d'un gel aqueux contenant au moins un copolymère associatif, au moins un agent tensioactif de type non ionique, et au moins un agent de parmi les silicones, insoluble choisi conditionnement hydrocarbures, les alcools gras et les esters gras.

Par l'expression "copolymère associatif", on entend selon l'invention, un copolymère amphiphile comportant à la fois des motifs hydrophiles et des motifs hydrophobes.

Il est déjà connu de réaliser des gels de forte viscosité à partir de copolymères associatifs avec une faible proportion d'un agent tensioactif.

Toutefois, on a constaté que ces gels s'ils constituaient de diverses applications cosmétiques pour supports bons dermatologiques, présentaient néanmoins une mauvaise texture rendant les gels difficilement préhensibles par les utilisateurs.

Après différentes études sur ces gels, on a constaté de façon surprenante et inattendue qu'il était possible d'en améliorer la texture et ainsi les rendre plus agréables et plus faciles à appliquer sur la peau, et plus particulièrement sur les cheveux, en y associant un certain pourcentage d'un agent de conditionnement insoluble choisi parmi les silicones, les hydrocarbures, les alcools gras et les esters gras.

On a en effet constaté que l'amélioration de la qualité des gels était nettement supérieure lorsque l'on utilisait un agent de conditionnement tel que défini ci-dessus, par rapport par exemple à une huile naturelle telle qu'une huile végétale.

Cette amélioration s'est par ailleurs avérée résulter du choix particulier de l'agent tensioactif utilisé. On a en effet constaté que l'emploi d'autres tensioactifs ne permettait pas de conduire à des résultats satisfaisants quant aux propriétés des gels obtenus.

La présente invention a donc pour objet une composition cosmétique ou dermatologique, à application topique, sous forme d'un gel aqueux, contenant:

(a) au moins un copolymère associatif choisi parmi les

20

30

copolymères non-réticulés, de type acrylique à chaîne hydrophobe, en une proportion de 0,8 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition,

- (b) au moins un agent tensioactif du type non-ionique dans un rapport de 1/20 à 1/5 par rapport au copolymère associatif, mais présent en une proportion inférieure à 1 % en poids par rapport au poids total de la composition, et
- (c) au moins un agent de conditionnement choisi parmi une silicone, un hydrocarbure, un alcool gras ou un ester gras, ledit agent de conditionnement étant présent en une proportion de 0,01 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Les gels selon l'invention présentent un comportement viscoélastique. De préférence ils sont caractérisés par un angle de perte $\delta < 35$ et plus particulièrement < 30 dans la plage de fréquence 10^{-2} à 10 Hz et par une valeur du module complexe $G^* < 200 \text{ N/m}^2$ dans la plage de fréquence 10^{-2} à 10 Hz, de préférence par une valeur du module complexe $G^* > 100 \text{ N/m}^2$ à 10 Hz. Les mesures sont effectuées à $25\,^{\circ}\text{C}$ à l'aide d'un rhéomètre à contrainte imposée (CARRIMED CSHR 100).

De préférence, la proportion en copolymère non-réticulé, du type acrylique à chaîne hydrophobe est comprise entre 1 et 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Par l'expression "chaîne hydrophobe" on doit entendre selon l'invention, une chaîne alkyle ou alkényle, linéaire ou ramifiée, ayant de 8 à 32 atomes de carbone.

- Parmi les copolymères non-réticulés, du type acrylique à chaîne hydrophobe, on peut citer en particulier, ceux choisis dans le groupe constitué par :
 - les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/acrylate d'alkyle C_8 - C_{22} tels que le produit "ACUSOL 823®" commercialisé par la Société ROHM & HAAS et le produit "IMPERON R®" par la Société HOECHST;
 - les copolymères acide acrylique/(méth)acrylate de lauryle tels que les produits "COATEX SX®" commercialisés par la Société COATEX;
- $\text{ les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'alkyle en } \\ C_1-C_{22}/\text{allyl éther d'alkyle } C_1-C_{22} \text{ polyéthoxylé dans lesquels au moins } \\ \text{un des monomères contient une chaîne alkyl en } C_8-C_{22} \text{ tels que les} \\$

15

20

30

produits "RHEOVIS-CR®", "RHEOVIS-CR₂®", "RHEOVIS-CR₃®" et "RHEOVIS-CRX®" commercialisés par la Société Allied Colloids ;

- les terpolymères acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de lauryle polyoxyéthyléné tels que le produit "RHEO 2000®" commercialisé par la Société COATEX;
- les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/méthacrylate de stéaryle polyoxyéthyléné tels que les produits "ACRYSOL 22®", "ACRYSOL 25®" et "DW-1206A®" commercialisés par la Société ROHM & HAAS;
- les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/ acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné tels que le produit "RHEO 3000®" commercialisé par la Société COATEX;
 - les copolymères acide acrylique/monoitaconate de stéaryle ou de cétyle polyoxyéthyléné ou les copolymères acide acrylique/monoitaconate de cétyle polyoxyéthyléné tels que les produits "8069-72A®" et "8069-72B®" commercialisés par la Société NATIONAL STARCH;
 - les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate de butyle/monomère hydrophobe comportant une chaîne grasse tels que le produit "8069-146A®" commercialisé par la Société NATIONAL STARCH;
 - les terpolymères acide acrylique/acrylate d'alkyle en C_8 - C_{20} (de préférence en C_{19}) acrylate de polyéthylèneglycol (de préférence de 20 à 30 moles d'oxyde d'éthylène) tels que le produit "DAPRAL GE 2020" commercialisé par la Société AKZO ;
- 25 les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'alkyle en C_1 - C_{22} /monomère amphiphile comportant une chaîne hydrocarbonée en C_8 - C_{22} (par exemple alkyle ou alkényle) comprenant des groupements uréthannes tels que le produit "ADDITOL VXW 1312®" commercialisé par la Société HOECHST, et
 - les polymères acryliques modifiés par des groupes hydrophobes à chaîne grasse (chaîne hydrocarbonée en C₈-C₂₂ tels que alkyle ou alkényle) tels que le produit "CS-0406®" commercialisé par la Société ROHM & HAAS.

Bien entendu, les copolymères décrits précédemment peuvent 35 être utilisés seuls ou en mélange.

L'agent t nsioactif selon l'inv ntion du type non ionique des compositions selon l'inv ntion est de préférence choisi parmi les

alcools, les alphadiols, les alkylphénols ou les acides gras ceux-ci étant polyéthoxylés, polypropoxylés ou polyglycérolés et ayant une chaîne grasse comportant de 8 à 28 atomes de carbone, le nombre de groupes d'oxyde d'éthylène ou de propylène pouvant aller de 2 à 50 et celui de glycérol notamment de 2 à 30, les compolymères d'oxyde d'éthylène et de propylène, les condensats d'oxyde d'éthylène et de propoylène sur des alcools gras, les amines ou les amides gras polyéthoxylés ayant de préférence de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène, les amides gras polyglycérolés comportant en moyenne 1 à 5 groupes qlycérol, les diglycolamides polyglycérolés, les esters d'acides gras du sorbitan éventuellement oxyéthylénés, les esters d'acides gras du les esters d'acides gras polyoxyalkylénés, saccharose, éventuellement oxyalkylénés, alkylpolyglycosides les esters d'alkylglucosides, les dérivés de N-alkylglucamine et de N-acylméthylglucamine, les aldobionamides et les oxydes d'amine.

10

15

20

25

30

35

Parmi les agents tensioactifs du type non-ionique particulièrement préférés, on peut citer notamment les esters de sorbitol et d'acides gras en C_8-C_{22} éventuellement oxyéthyléné, les alkyl (C_8-C_{22}) polyglucosides tels que le produit commercialisé sous la dénomination d'"APG 300 GLYCOSIDE®" par la Société HENKEL.

L'agent tensio-actif de type non ionique peut éventuellement selon l'invention être associé à un agent tensio-actif du type anionique ou amphotère.

Parmi les agents tensioactifs du type anionique, on peut citer notamment les sels, en particulier les sels alcalins et notamment de sodium, les sels d'ammonium, les sels d'amines, les sels d'aminoalcools ou les sels de magnésium des composés suivants : les alkylsulfates, les alkyléthersulfates, les alkylamidoéthersulfates, sulfates, les alkylglycérylsulfonates, monoglycérides alkylsulfonates, les alkyl-phosphates, les alkylamidesulfonates, les α-oléfinesulfonates, paraffines alkylarylsulfonates, les les sulfonates, les alkylsulfosuccinates, les alkyléthersulfosuccinates, alkylamidesulfosuccinates, les alkylsulfosuccinamates, alkylsulfoacétates, les alkylétherphosphates, les acyliséthionates, les N-acylaminoacides tels que les N-acyltaurates, acylsarcosinates et les N-acylglutamates. On peut également citer comme agents tensioactifs anioniques pouvant être utilisés dans les compositions selon l'invention, les sels d'acides gras tels que les sels des acides undécénylique, oléique, ricinoléique, palmitique et

10

15

20

25

30

stéarique, les acides d'huile de coprah ou d'huile de coprah hydrogénée et les acylhydroxyacides tels que les acyl-lactylates. On peut également utiliser des agents tensioactifs faiblement anioniques tels que les acides d'alkyl D-galactoside uroniques et leurs sels ainsi que les acides alkyléthers alkylamidoéthercarboxyliques polyoxyalkylénés ou leurs sels, le radical alkyle ou acyle de ces différents composés comportant de préférence de 8 à 22 atomes de carbone et les dérivés anioniques d'alkyle (C₈-C₂₂) polyglycosides (sulfate, sulfosuccinate, phosphate, iséthionate, éthercarboxylate, carbonate).

Parmi les agents tensioactifs du type amphotère on peut citer les dérivés d'amines secondaires ou tertiaires aliphatiques, dans lesquels le radical aliphatique est une chaîne linéaire ou ramifiée comportant 8 à 22 atomes de carbone et contenant au moins un groupe anionique hydrosolubilisant tel que par exemple, un groupe carboxylate, sulfonate, sulfate, phosphate ou phosphonate. On peut encore citer parmi les agents tensioactifs de type amphotère ou zwittérionique les sulfobétaines, les alkylamidoalkylbétaines, les alkylamidoalkylsulfobétaines, les dérivés d'imidazolium tels que ceux d'amphocarboxyglycinate ou d'amphocarboxypropionate.

Par l'expression "agent de conditionnement insoluble" on doit entendre selon l'invention une silicone, un hydrocarbure, un alcool gras ou un ester gras insoluble ou essentiellement insoluble dans l'eau (solubilité inférieure à 0,5 % en poids).

Lorsque l'agent de conditionnement de la composition selon l'invention est une silicone, celle-ci est généralement présente dans la composition selon l'invention, en une proportion de préférence comprise entre 0,05 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Les silicones ou organopolysiloxanes utilisés dans la composition selon la présente invention, sont des huiles d'organopolysiloxanes ou des solutions organiques ou de gomme ou de résine d'organosiloxanes.

Parmi les organosiloxanes utilisés conformément à la présente 35 invention, on peut citer à titre non limitatif :

I. Les silicones volatiles

Celles-ci possèdent un point d'ébullition compris entre 60°C et 260°C. Parmi ce type de silicones, on cite :

20

30

(i) les silicones cycliques de 3 à 7 atomes de silicium et de préférence 4 à 5. Il s'agit, par exemple, de l'octaméthylcyclotétrasiloxane vendu sous le nom de "VOLATILE SILICONE 7207@" par la Société UNION CARBIDE ou "SILBIONE 70045 V2@" par la Société RHONE POULENC, le décaméthylcyclopentasiloxane vendu sous le nom de "VOLATILE SILICONE 7158@" par la Société UNION CARBIDE, "SILBIONE 70045 V5@" par la Société RHONE POULENC, ainsi que leurs mélanges.

On cite également les cyclopolymères du type diméthylsiloxane/méthylalkylsiloxane, tel que la "SILICONE VOLATILE FZ 31090" vendue par la Société Union Carbide, qui est un cyclocopolymère diméthylsiloxane/méthyloctylsiloxane;

(ii) les silicones volatiles linéaires ayant 2 à 9 atomes de silicium et possédant une viscosité inférieure ou égale à 5.10⁻⁶ m²/s à 25°C. Il s'agit, par exemple, de l'hexaméthyldisiloxane vendu sous la dénomination "SILBIONE 70041 V0,65®" par la Société RHONE POULENC. Ce type de produit est décrit dans l'article de TODD & BYERS "Volatile silicone fluides for cosmetics", Cosmetics and Toiletries, Vol. 91, Jan 76, pages 27-32.

II. Les silicones non volatiles

Elles sont constituées principalement par les polyalkylsiloxanes, les polyarylsiloxanes, les polyalkylarylsiloxanes, les gommes et résines de silicone et les polysiloxanes organomodifiés, ainsi que leurs mélanges.

Parmi les polyalkylsiloxanes, on peut citer principalement les polydiméthylsiloxanes linéaires de viscosité supérieure à 5.10⁻⁶ m²/s, et de préférence inférieure à 2,6 m²/s soit :

- à groupements terminaux triméthylsilyle, comme par exemple, et à titre non limitatif, les huiles "SILBIONE®" de la série 70047 commercialisées par la Société RHONE POULENC, l'huile "47 V 500.000®" de RHONE POULENC ou certaines "VISCASIL®" de la Société GENERAL ELECTRIC,
- à groupements terminaux trihydroxysilyle, tels que les huiles de la série "48 V⊕" de la Société RHONE POULENC.
- Dans cette classe de polyalkylsiloxanes, on peut également mentionner les polyalkylsiloxanes vendus par la Société GOLDSCHMIDT sous les dénominations "ABILWAX 9800@" et "ABILWAX 9801@", qui sont des polyalkyl(C1-C20)siloxanes.

20

25

30

35

parmi les polyalkylarylsiloxanes, on peut citer les polydiméthylphénylsiloxanes, les polydiméthyldiphénylsiloxanes linéaires et/ou ramifiés, de viscosité 10^{-5} à 5.10^{-2} m²/s à 25°C, tels que par exemple :

- l'huile "RHODORSIL®" 763 de RHONE POULENC,
- les huiles "SILBIONE®" de la série 70641 de RHONE POULENC, telles que les huiles "SILBIONE 70641 V30®" et "SILBIONE 70641 V200®" de RHONE POULENC,
 - le produit "DC 556®" Cosmetic Grad Fluid de Dow CORNING,
- les silicones de séries PK de BAYER, telles que la "PK20®",
 - les silicones des séries PN, PH de BAYER, comme les "PN 1000®" et "PH 1000®",
- certaines huiles des séries SF de GENERAL ELECTRIC, 15 telles que les "SF 12500", "SF 12650", "SF 11540", "SF 10230".

Les gommes de silicone, conformes à la présente invention, sont des polydiorganosiloxanes de forte masse moléculaire moyenne en nombre comprise entre 200 000 et 1 000 000, utilisés seuls ou en mélange dans un solvant choisi parmi les silicones volatiles, les huiles polydiméthylsiloxanes (PDMS), les huiles polyphénylméthylsiloxanes (PPMS), les isoparaffines, le chlorure de méthylène, le pentane, le dodécane, le tridécane, le tétradécane ou leurs mélanges.

On cite, par exemple, les composés suivants :

- poly((diméthylsiloxane)/(méthylvinylsiloxane)),
- poly[(diméthylsiloxane)/(diphénylsiloxane)],
- poly((diméthylsiloxane)/(phénylméthylsiloxane)),
- poly[(diméthylsiloxane)/(diphénylsiloxane)/
 (méthylvinylsiloxane)].

On peut citer, par exemple, à titre non limitatif, les mélanges suivants :

- 1) les mélanges formés à partir d'un polydiméthylsiloxane hydroxylé en bout de chaîne (DIMETHICONOL selon la nomenclature CTFA), et d'un polydiméthylsiloxane cyclique (CYCLOMETHICONE selon la nomenclature CTFA), tels que le produit "Q2 1401®" vendu par la Société Dow CORNING;
 - 2) les mélanges formés à partir d'une gomme

polydiméthylsiloxane avec une silicone cyclique, tel que le produit "SF 1214 SILICONE FLUID®" de GENERAL ELECTRIC, qui est une gomme "SE 30®" de PM 500.000 (M̄n) solubilisée dans la "SF 1202 SILICONE FLUID®" (décaméthylcyclopentasiloxane);

3) les mélanges de deux PDMS de viscosités différentes, notamment d'une gomme PDMS et d'une huile PDMS, tels que les produits "SF 1236®" et "CF 1241®" de la Société GENERAL ELECTRIC. Le produit "SF 1236®" est le mélange d'une gomme "SE 30®" définie ci-dessus d'une viscosité de 20 m²/s et d'une huile "SF 96®" d'une viscosité de 5.10^{-6} m²/s (15 % de gomme "SE 30®" et 85 % d'huile "SF 96®").

Le produit "CF 1241®" est le mélange d'une gomme "SE 308" (33 %) et d'une PDMS (67 %) de viscosité 10^{-3} m²/s.

10

15

20

25

30

35

Les résines d'organopolysiloxanes utilisables conformément à l'invention, sont des systèmes siloxaniques réticulés renfermant les unités : $R_2SiO_{2/2}$, $RSiO_{3/2}$ et $SiO_{4/2}$ dans lesquelles R représente un groupement hydrocarboné possédant 1 à 6 atomes de carbone ou un groupement phényle. Parmi ces produits, ceux particulièrement préférés sont ceux dans lesquels R désigne un radical alkyle inférieur ou un radical phényle.

Parmi ces résines, on peut citer le produit vendu sous la dénomination "DOW CORNING 593®" ou ceux vendus sous les dénominations "SILICONE FLUID SS 4230" et "SILICONE FLUID SS 4267" par la Société GENERAL ELECTRIC et qui sont des diméthyl/triméthylpolysiloxanes.

Les silicones organomodifiées, conformes à la présente invention, sont des silicones telles que définies précédemment, comportant dans leur structure générale, un ou plusieurs groupements organofonctionnels directement fixés sur la chaîne siloxanique ou fixés par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné.

On cite, par exemple, les silicones comportant :

- a) des groupements perfluorés tels que des trifluoroalkyles comme, par exemple, celles vendues par la Société GENERAL ELECTRIC sous les dénominations "FF.150 FLUOROSILICONE FLUID®" ou par la Société SHIN ETSU sous les dénominations "X-22-819®", "X-22-820", "X-22-8210" et "X-22-8220";
- b) des groupements hydroxyacylamino comme, par exemple, celles décrites dans la demande de brevet EP-A-O 342 834 et en particulier la silicone vendue par la Société Dow Corning sous la dénomination "O2-8413®";

10

25

- c) des groupements thiols comme dans les silicones "X 2-83600" de la Société Dow Corning ou les "GP 72A0" et "GP 7100" de GENESEE ;
- d) des groupements aminés substitués ou non, comme dans la "GP 4 SILICONE FLUID®" de GENESEE, la "GP 7100®" de GENESEE, la "Q2 8220®" de Dow Corning, l'"AFL 40®" d'Union Carbide ou la silicone dénommée "Amodiméthicone" dans le dictionnaire CTFA;
- e) les groupements carboxylates, comme les produits décrits dans le brevet EP 186 507 de CHISSO CORPORATION;
- f) des groupements hydroxylés, comme les polyorganosiloxanes à fonction hydroxyalkyle, décrits dans la demande de brevet FR-85 16334, répondant à la formule suivante :

$$(R_{1})_{\frac{1}{3}}\operatorname{Si} = \begin{bmatrix} R_{1} \\ O - \operatorname{Si} \\ R'_{1} \\ OH \end{bmatrix}_{p} O - \operatorname{Si}(R_{1})_{\frac{1}{2}} O - \operatorname{Si}(R_{1})_{3}$$
 (I

dans laquelle :

- les radicaux R_1 , identiques ou différents, sont choisis parmi les radicaux méthyle et phényle, au moins 60 % en mole des radicaux R_1 étant méthyle ;
- le radical R' $_1$ est un chaînon alkylène divalent 20 hydrocarboné en C $_2$ -C $_{18}$;
 - p est compris entre 1 et 30 inclus ;
 - q est compris entre 1 et 150 inclus :
 - g) des groupements alcoxylés comme dans la Silicone copolymer "F 755®" de SWS SILICONES et les produits "ABILWAX 2428®", "ABILWAX 2434®", "ABILWAX 2440®" de la Société GOLDSCHMIDT;
 - h) des groupements acyloxyalkyles, comme par exemple les polyorganopolysiloxanes décrits dans la demande de brevet FR-88 17433, répondant à la formule suivante :

$$(R_{2})_{3}\operatorname{Si} = \begin{bmatrix} R'_{2} \\ 0 \\ -Si \\ R \\ 0 \\ \mathrm{OCOR''}_{p} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R'_{2} \\ 0 \\ -Si \\ R'_{2} \\ 0 \\ \mathrm{OH} \end{bmatrix}_{q} \begin{bmatrix} R'_{2} \\ -Si \\ R'_{2} \\ -Si \\ R'_{2} \end{bmatrix}_{r} (II)$$

dans laquelle :

- $-\ R_2$ désigne méthyle, phényle, OCOR", hydroxyle, un seul des R_2 par atome de silicium peut être OH ;
- 5 R'_2 désigne méthyle, phényle, 60 % molaire au moins de l'ensemble des radicaux R_2 et R'_2 est méthyle;
 - R" désigne alcoyle ou alcényle en C8-C20 ;
 - R désigne un alkylène hydrocarboné divalent, linéaire ou ramifié en $C_2\text{-}C_{1\,8}$;
- r est compris entre 1 et 120 inclus;
 - p est compris entre 1 et 30 inclus ;
 - q vaut 0 ou est inférieur à 0,5 p, p + q étant compris entre 1 et 30 inclus :
- les polyorganosiloxanes de formule (II) peuvent 15 contenir des groupements CH₃Si-OH dans des proportions ne dépassant O_{2/2}

pas 15 % de la somme p + q + r;

25

30

- i) des groupements ammonium quaternaires, comme dans les produits "X2 81 08®" et "X2 81 09®", le produit "ABIL K 3270®" de la Société GOLDSCHMIDT;
- j) des groupements amphotères ou bétainiques, tels que dans le produit vendu par la Société GOLDSCHMIDT sous la dénomination "ABIL B 9950®";
 - k) des groupements bisulfites, tels que dans les produits vendus par la Société GOLDSCHMIDT sous les dénominations "ABIL S 201®" et "ABIL S 255®";

Les polyorganosiloxanes particulièrement préférés, selon la présente invention, sont choisis parmi :

- 1) les silicones non volatiles du type polyalkylsiloxane linéaire à groupements terminaux triméthylsilyle, telles que les huiles "SILBIONE®" des séries 70047 et 47, telles que l'huile "47 V 500.000®", commercialisées par la Société RHONE POULENC ou du type polyalkylaryl-siloxane comme l'huile "SILBIONE 70641 V 200®" de la Société RHONE POULENC;
- 2) les mélanges d'organosiloxanes et de silicones 5 cycliques tels que la "Q2 1401®" de la Société Dow Corning, la "SF 1214 SILICONE FLUID®" de la Société GENERAL ELECTRIC;

3) les fluorosilicones de type polyalkylsiloxane à groupements terminaux triméthylsilyle et substituées sur la chaîne par des groupements trifluoropropyle telles que la fluorosilicone vendue par la Société SHIN ETSU sous la dénomination "X-22-821@".

5

10

15

20

25

30

Lorsque l'agent de conditionnement de la composition selon l'invention est un hydrocarbure, celui-ci peut être un hydrocarbure, linéaire ou ramifié en C8-C300. Parmi les hydrocarbures liquides à température ambiante répondant à cette définition, on peut notamment citer l'isododécane, l'isohexadécane et ses isomères (tels que le 2,2,4,4,6,6-heptaméthylnonane), l'isoeicosane, l'isotétracosane, et les isomères desdits composés. On utilise de préférence selon l'invention l'isododécane ou l'un de ses isomères.

Lorsque l'agent de conditionnement est un alcool gras, celui-ci est du type linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, en C_8-C_{22} et parmi ceux-ci on peut citer le butyl-2 octanol, l'alcool laurique, l'alcool oléique, l'alcool isocétylique et l'alcool isostéarique.

Lorsque l'agent de conditionnement est un ester gras, celui-ci peut être soit un ester d'un acide gras en C_8 - C_{22} et d'alcool en C_1 - C_{22} soit un ester d'un acide ou diacide en C_1 - C_7 et d'un alcool gras en C_8 - C_{22} . Parmi ces esters on peut citer le palmitate d'éthyle, d'isopropyle, d'éthyl-2-hexyle et de 2-octyldécyle, le myristate d'isopropyle, de butyle, de cétyle et de 2-octyldécyle, le stéarate de butyle et d'hexyle, le laurate d'hexyle et de 2-hexyldécyle, l'isononanoate d'isononyle et le malate de dioctyle.

Les hydrocarbures, les alcools gras ou les esters gras et leurs mélanges sont, tout comme les silicones, de préférence présents en une proportion comprise entre 0,05 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Dans les compositions sous forme de gel aqueux selon l'invention, on peut introduire diverses substances actives présentant un intérêt cosmétique ou dermo-pharmaceutique.

Parmi ces substances actives on peut citer à titre 35 d'exemple:

- les agents modulant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée tels que l'acide rétinoïque et ses isomères, le rétinol et ses esters, la vitamine D

et ses dérivés, les oestrogènes tels que l'oestradiol, l'acide kojique ou l'hydroquinone ;

- les antibactériens ou les antibiotiques, les antiparasitaires, les antifongiques, les agents antiviraux, les anti-inflammatoires stéroïdiens ou les agents antiinflammatoires non-stéroïdiens, des substances telles antagonistes de substance P, de CGRP ou de bradykinine ou les inhibiteurs de NO synthase, les agents anesthésiques, les agents antiprurigineux.

Comme autres substances actives on peut citer :

- les agents kératolytiques tels que les acides α et β -hydroxycarboxyliques ou β -cétocarboxyliques, leurs sels, amides ou esters et plus particulièrement les hydroxyacides tels que l'acide glycolique, l'acide lactique, l'acide salicylique, l'acide citrique et de manière générale les acides de fruits, et l'acide n-octanoyl-5-salicylique;
- les agents anti-radicaux libres, les antiséborrhéiques, les antiacnéiques, les dérivés de pyrimidine, comme le 2,4-diamino 6-piperidinopyrimidine 3-oxyde ou "MINOXIDIL" ou encore ses nombreux dérivés, les agents favorisant la repousse des cheveux comme ceux décrits dans la demande de brevet EP 0648488, les agents antagonistes du calcium, des hormones ou des agents antiandrogènes.

Les compositions selon l'invention peuvent également contenir différents adjuvants utilisés en particulier en cosmétique tels que des parfums, des conservateurs, des filtres solaires, des séquestrants, des colorants, des agents acidifiants ou alcalinisants, des agents hydratants ou émollients, des agents réducteurs, des agents oxydants, des agents de conditionnement du cheveu ou de la peau non huileux, ainsi que d'autres adjuvants selon l'usage envisagé.

On va maintenant donner à titre d'illustration, plusieurs exemples de composition selon l'invention.

5

10

15

20

EXEMPLES

EXEMPLE 1 : Gel de soins non rincé

5	On prépare un gel non rincé par mélange des ingrédients suivants :
	- Terpolymère acide acrylique/acrylate d'alkyle en
	C ₁ -C ₁₈ /méthacrylate de stéaryle polyoxyéthyléné à
	20 moles d'oxyde d'éthylène commercialisé sous la
10	dénomination de "ACRYSOL ICS-1®" par la Société ROHM
	& HAAS 1,0 g
	- Ester laurique de sorbitol oxyéthyléné à 20 moles
	d'oxyde d'éthylène (Tween 20)
	- Butyl-2 octanol (Isofol 12) 2,0 g
15	- Amino-2-méthyl-2-propanol-1 qs pH 7,5
	- Eau qsp 100,0 g
	Le gel obtenu présente une excellente texture et est particulièrement
	facile à appliquer sur la chevelure.
20	
	EXEMPLE 2 : Gel de soins non rincé
	- Terpolymère acide acrylique/acrylate d'alkyle en
	C1-C18/méthacrylate de stéaryle polyoxyéthyléné à
25	20 moles d'oxyde d'éthylène commercialisé sous la
	dénomination de "ACRYSOL ICS-1®" par la Société Rohm
	& Hass
	- Décylpolyglucose commercialisé sous la dénomination
	& Hass
30	- Décylpolyglucose commercialisé sous la dénomination
30	 6 Hass

EXEMPLE 3 : Gel de soins non rincé

	 Terpolymère acide (méth)acrylique/acrylate d'alkyle 	
	en C ₈ -C ₂₂ /allyl éther d'alkyle C ₁ -C ₂₂	
5	polyoxyéthyléné commercialisé sous la dénomination	
	de "RHEOVIS-CR®" par la Société ALLIED COLLOIDS	4,0 g
	 Décylpolyglucose commercialisé sous la dénomination 	
	de "APG 300 GLYCOSIDE®" par la Société HENKEL	0,2 g
	- Polydiméthyl siloxane de viscosité 500 cst	•
10	commercialisé sous la dénomination de "MIRASIL DM	
	500®" par la Société RHONE POULENC	3,0 g
	- Amino-2-méthyl-2-propanol-1 qs pH 7,5	
	- Eau qsp	100,0 g
15	EXEMPLE 4 : Gel de soins non rincé	
•	- Acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de	
	mamalabémal	
	Africa de la companya della companya della companya de la companya de la companya della companya	2.0 ~
20	- Ester laurique de sorbitol oxyéthyléné à 20 moles	2,0 g
	d'oxyde d'éthylène (Tween 20)	0 4 =
	- Isohexadécane	0,4 g
		2,0 g
	- Amino-2-méthyl-2-propanol-1 qs pH 7,5	
25	- Eau qsp	100,0 g
/ 2		

25

REVENDICATIONS

- 1. Composition cosmétique ou dermatologique à application topique, sous forme d'un gel aqueux, caractérisée par le fait qu'elle contient :
- (a) au moins un copolymère associatif choisi parmi les copolymères non-réticulés, de type acrylique à chaîne hydrophobe, en une proportion de 0,8 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition,
- (b) au moins un agent tensioactif du type non ionique dans un rapport de 1/20 à 1/5 par rapport au copolymère associatif, mais présent en une proportion inférieure à 1 % en poids par rapport au poids total de la composition, et
- (c) au moins un agent de conditionnement insoluble choisi parmi une silicone, un hydrocarbure, un alcool gras ou un ester gras, ledit agent de conditionnement étant présent en une proportion de 0,01 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- Composition selon la revendication 1, caractérisée par
 le fait que la proportion en copolymère non-réticulé, du type acrylique à chaîne hydrophobe est comprise entre 1 et 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.
 - 3. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que ledit copolymère non-réticulé, de type acrylique à chaîne hydrophobe est choisi dans le groupe constitué par :
 - les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/ acrylate d'alkyle C_8-C_{22} ;
- les copolymères acide acrylique/(méth)acrylate de
 lauryle;
 - les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'alkyle en C_1 - C_{22} /allyl éther d'alkyle C_1 - C_{22} polyéthoxylé dans lesquels au moins un des monomères contient une chaîne alkyle en C_8 - C_{22} ;
- 35 les terpolymères acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/ acrylate de lauryle polyoxyéthyléné;
 - les copolymères acid méthacrylique/acrylate d'éthyle/ méthacrylat de stéaryle polyoxyéthyléné;

35

- les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate d'éthyle/ acrylate de nonylphénol polyoxyéthyléné;
- les copolymères acide acrylique/monoitaconate de stéaryle ou de cétyle polyoxyéthyléné;
- les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate de butyle/monomère hydrophobe comportant une chaîne grasse;
 - les terpolymères acide acrylique/acrylate d'alkyle en C_8 - C_{20} /acrylate de polyéthylèneglycol ;
- les copolymères acide (méth)acrylique/acrylate 10 d'alkyle en C_1 - C_{22} /monomère amphiphile comportant une chaîne hydrocarbonée en C_8 - C_{22} ; et
 - les polymères acryliques modifiés par des groupes hydrophobes à chaîne grasse.
- 4. Composition selon l'une quelconque des revendications 5 précédentes, caractérisée par le fait que ledit agent tensioactif du type non-ionique est choisi parmi les esters de sorbitol et d'acides gras en C₈-C₂₂ éventuellement oxyéthylénés et les alkylpolyglucosides.
- 5. Composition selon l'une quelconque des revendications 20 précédentes caractérisée par le fait qu'elle contient en outre au moins un agent tensioactif anionique et/ou amphotère.
 - 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisée par le fait que la silicone est du type volatile ayant un point d'ébullition compris entre 60°C et 260°C.
- 7. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée par le fait que la silicone est du type non volatile et est choisie parmi les polyalkylsiloxanes, les polyarylsiloxanes, les polyalkylarylsiloxanes, les gommes et résines de silicone et les polysiloxanes organo-modifiés et leurs mélanges.
- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée par le fait que l'hydrocarbure est linéaire ou ramifié, cyclique ou acyclique, en C_8 - C_{300} .
 - 9. Composition selon la revendication 8, caractérisée par le fait que l'hydrocarbure est choisi parmi l'isododécane, l'isohexadécane et ses isomères, l'isoeicosane, l'isotétracosane et leurs isomères.
 - 10. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée par le fait que l'alcool gras est linéaire ou

ramifié, saturé ou insaturé en C8-C22.

- 11. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que l'alcool gras est choisi parmi le butyl-2 octanol, l'alcool laurique, l'alcool oléique, l'alcool isocétylique, et l'alcool isostéarique.
- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée par le fait que l'ester gras est un ester d'un acide gras en C_8 - C_{22} et d'un alcool en C_1 - C_{22} ou un ester d'un acide ou diacide en C_1 - C_7 et d'un alcool gras en C_8 - C_{22} .
- 13. Composition selon la revendication 12, caractérisée par le fait que l'ester gras est choisi parmi le palmitate d'éthyle, d'isopropyle, d'éthyl-2-hexyle, et de 2-octyldécyle, le myristate d'isopropyle, de butyle, de cétyle et de 2-octyldécyle, le stéarate de butyle et d'hexyle, le laurate d'hexyle et de 2-hexyldécyle, l'isononanoate d'isononyle et le malate de dioctyle.
 - 14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle contient en outre au moins un adjuvant choisi parmi les parfums, les conservateurs, les filtres solaires, les séquestrants, les agents hydratants ou émollients, les agents réducteurs, les agents oxydants, les agents de conditionnement du cheveu ou de la peau non huileux, les colorants et les agents acidifiants ou alcalinisants.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. Itional Application No PCT/FR 97/02472

			101/11 37/024/2
A. CLASS IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/48 A61K7/06		
According t	o International Patent Classification(IPC) or to both national classifi	cation and IPC	
	SEARCHED		
Minimum de IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classifica A61K	tion symbols)	
	tion searched other than minimum documentation to the extent that		· .
C. Scallottic C	ata base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, se	arch terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to ctaim No.
X	US 5 236 710 A (A.A.GUERRERO, A. August 1993 see claims 1,2,4,5 see column 4, line 33 - column 5		1-4,7, 10-14
X	EP 0 452 758 A (CASSELLA) 23 Oct	ober 1991	1,2,4,8,
	see claims 1,2,4,6 see page 8, line 14-19		
х	EP 0 507 693 A (L'OREAL) 7 Octob see claims 1,3-5	er 1992	1,2,4,5, 7,8,14
	see page 2, line 56-58 see example 1		
Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family men	nbers are listed in annex.
* Special cat	egories of cited documents :		
"A" docume conside "E" earlier d filing da	or it defining the general state of the art which is not sted to be of particular relevance ocument but published on or after the international ste	or priority date and no cited to understand th invention "X" document of particular	ed after the international filing date I in conflict with the application but e principle or theory underlying the relevance; the claimed invention novel or cannot be considered to
which is citation	nt which may throw doubts on priority claim(s) or a cried to establish the publication date of a nother or cried the special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or leans	involve an Inventive a "Y" document of particular cannot be considered document is combine	tep when the document is taken alone relevance; the claimed invention to throve an inventive step when the di with one or more other such doculon being obvious to a person skilled
later th	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. "&" document member of t	
	ctual completion of theInternational search		nternational search report
	! May 1998	18/05/199	8
Name and m	alling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Peeters,	J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inte Jonal Application No PCT/FR 97/02472

Patent document cited in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5236710	Α	17-08-1993	AT	157862 T	15-09-1997
	• •	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	AU	3684193 A	14-10-1993
			CA	2093626 A	14-10-1993
			DE	69313704 D	16-10-1997
			DE	69313704 T	12-02-1998
			EP	0566339 A	20-10-1993
			ES	2106963 T	16-11-1997
			JP	2561213 B	04-12-1996
			JP	6100431 A	12-04-1994
			NZ	247350 A	26-11-1996
			ZA	9302585 A	13-10-1994
EP 452758		23-10-1991	DE	4012287 A	24-10-1991
21 102700	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	40 00 000	CA	2040601 A	18-10-1991
EP 507693	Α	07-10-1992	FR	2681246 A	19-03-1993
2, 30,030	••	0, 10 1111	AT	119032 T	15-03-1995
			CA	2065219 A	06-10-1992
			DE	69201504 D	06-04-1995
			DE	69201504 T	29-06-1995
			ES	2069389 T	01-05-1995
			JP	5112425 A	07-05-1993
			US	5306498 A	26-04-1994

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dei. Je Internationale No PCT/FR 97/02472

			PUITE 97	702472
CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/48 A61K7/06			
Selon la cla	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la class	ification nationale et la CII	9	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
CIR 6	ation minimale consultée (système de classification suivi des symbole A61K			
	ition consultee autre que la documentationminimale dans la mesure d			
utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale	e (nom de la base de dont	nées, et si cela est	réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie 3	Identification des documents cités, avec, la cas échéant, l'indication	ndes passages pertinents	3	no. des revendications visées
X	US 5 236 710 A (A.A.GUERRERO, A.V août 1993 voir revendications 1,2,4,5 voir colonne 4, ligne 33 — colonn ligne 5			1-4,7, 10-14
X	EP 0 452 758 A (CASSELLA) 23 octo voir revendications 1,2,4,6 voir page 8, ligne 14-19	bre 1991		1,2,4,8, 14
X	EP 0 507 693 A (L'OREAL) 7 octobr voir revendications 1,3-5 voir page 2, ligne 56-58 voir exemple 1	e 1992		1,2,4,5, 7,8,14
	a suite du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents d	de familles de brev	exenna ne séupibni nos ata
"A" documer considé "E" documer ou aprè- "C' documen priorité d' autre cit "O" documen une exp "P" documen postérie	nt définitsant l'état général de latechnique, non ré comme particulièrement pertinent en comme particulièrement pertinent et amérieur, mais publié à la date dedépôt international s cette date it pouvant jeter un doute aur une revendcation de ou cité pour déterminer la date depublication d'une lation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) nt se référant à une divulgation orale, à un usage, à osition ou tous autres moyens et publié avent la date de dépôtintemational, mais unement à la date de priorité revendiquée	date de priorité et n's technique pertinent, ou la théorie constitu X* document particulière étre considérée com inventive par rapport Y* document particulières ne peut être considér lorsque le document	appartenenant pas mais cité pour com nant la base de l'inv ment pertinent; i'in me nouvelle ou co au document con- ment pertinent; i'in rée comme implique st assoclé à un o e nature, cette com tu métier.	prendre le principe sention vention revendiquée ne peut mme impliquant une activité siddré isolément vention revendiquée lant une activité inventive u plusieurs autres binaison étant évidente
	le la recherche internationale a étéeffectivement achevée Ma i 1998			recherche internationale
	se postale de l'administrationchargée de la recherche internationale	18/05/199		
	Office Européen des Bravets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Peeters,	J	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 97/02472

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
US 5236710	- A	17-08-1993	AT 157862 T		15-09-1997	
			AU	3684193 A	14-10-1993	
			CA	2093626 A	14-10-1993	
		•	DE	69313704 D	16-10-1997	
			DE	69313704 T	12-02-1998	
			EP	0566339 A	20-10-1993	
			ES	2106963 T	16-11-1997	
			JP	2561213 B	04-12-1996	
			JP	6100431 A	12-04-1994	
	•		NZ	247350 A	26-11-1996	
			ZA	9302585 A	13-10-1994	
EP 452758	A	23-10-1991	DE	4012287 A	24-10-1991	
			CA	2040601 A	18-10-1991	
EP 507693	A	07-10-1992	FR	2681246 A	19-03-1993	
			AT	119032 T	15-03-1995	
			CA	2065219 A	06-10-1992	
		•	DE	69201504 D	06-04-1995	
			DE	69201504 T	29-06-1995	
			ES	2069389 T	01-05-1995	
	•		JP	5112425 A	07-05-1993	
			US	5306498 A	26-04-1994	

THIS PAGE BLANK (USPTO)